# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

· ··					
			i o		
*				•	
				•	
j.					A Company
N. Service					
			•		
diam'r.			a #		
2 . 4					
177					
		*			
The raise		2 (c. 2)			
					:
2					
					i,
e :		,		•	
	,	Yo *			
t c					4
					\$ 31
			*	* .	1
*					
	•				
1					
97	•				. 'e
et.		•			
3	•	•			-
<b>9</b> .					S.
A.					
		•			- 22 2
W. K.		* * * *	×		9. g
é					
		À		A	

## (12) 公開特許公報(A)

#### (11)特許出歐公開番号

## 特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL*	<b>國外記号</b>	庁內整理書号	Ρı			技術表示個所		
CO7D 471/04	107		C0.7D 47	72/04	107	E		
A61K 31/445	ABF		A61K 3	31/445	ABF			
	ADA				ADA			
	AEM				AEM			
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•		
			存在数块	未納求	請求項の数10	OL (全18页)		
(21)出票書号	<b>特展平</b> 8-13113		(71)出层人	0001095	i43	•		
				テルモ	<b>したな社</b>			
(22)出職日	平成8年(1996)1	月29日		東京都	会会区間ヶ谷27	TB44番1号		
			(72)発明者					
					_	「井ノ口1500番地		
	•				E-C-ATHA			
			(72)発明者	石井 化	扶	_		
				神楽川県	足夠上部中井町	井ノ口1500番地		
				テルモ制	<b>三式会社内</b>			
			(72)発明者	西田仁	:			
				神家川男	足柄上部中井町	井ノ口1500番地		
				テルモ側	过会社内			
						最終更に載く		

#### (54) 【発明の名称】 アミド酵学体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

#### (57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び選発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (COL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -CONN = (CIL) = -N$$

$$N = (CIL) = -N$$

【特許請求の範囲】

【錦求項】】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) u - N$$

$$(1)$$

式|中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

(請求項3)下記式||で示される合成中間体。

$$\begin{array}{c} (\mathcal{L}2) \\ \chi^* - (CH_2) = -CONH - (CH_2) n - N \\ \end{array}$$

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!!'で示される合成中間体。 【化3】

式II'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式IIIで示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_{\perp}N - (CH_{2}) n - N - N$$

$$N$$

$$C1$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい方舌族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

\*\* よいノエール/ルコインカルホールコミニティ。 ここに 50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ置機基を有してもよい芳香族類状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 顔を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電検 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 盖、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン様 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても 20 よいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の事数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ管 換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ遺検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよりいロアルコ 40 キシカルボニル茶、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置換基を有してもよい芳香族現状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド州の外用と抗ヒスタミン刑あるいは 技アレルギー剤の内服が行われており、その他、減速作 療法、アレルゲン(ゲニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、西慮ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・遅紅・ 紫斑・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン意法に向かいつつある(中川秀已、国床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー観覧とTh 2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種胞長位の状態にあり、Th 2種胞から のインターロイキンー4やインターロイキン-5などの サイトカインの座性増大の結果、好酸球等の炎症細胞の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が激起されるという起が 有力となっている。 従って、 Th 2 細胞優位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗咳を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時間反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 哺息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日では1gE-肥満細胞が関与する1型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち」 ate phase reaction of the type i allergyであり、T h2ヘルパー細胞・好散球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995). このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に肥清細配からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸漉 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトピー性皮膚炎の治療には肥滑細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部連発型にも関与) と連発 型反応に関与することが知られている好職球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

慢つか公知となっている。例えば、1一置換-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン類としては、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン (イミキモド)を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145340号、米国特許第4689338号、米国特許第4698348号、米国特許第4929624号、欧州特許第385630号、米国特許第5346905号等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び野酸球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類は特別平3-264562号に開示されているが、好酸球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

\* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好敵球漫選抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好敵球及びヒスタミン関 与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある。

6

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1) 下記式Iで示されるアミド誘導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007]

【化10】

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の変数を、nは2から12の姿 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式川で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{T}C = CHCONH - (CH^{T})^{0} - H$$

$$H^{T}C = CHCONH - (CH^{T})^{0} - H$$

【0015】式II'中、nは2か612の整数を示す。 【0016】(5)下記式IIIで示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。 0 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

(化14) H<sub>2</sub>N-(CH<sub>2</sub>)p-N-N (IV)

【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素散1

~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蒸を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蒸を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蒸 10を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蒸を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式灯中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐顔を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐顔を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置焼基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 20ノイル基、炭素数1~8で分岐顔を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐顔を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式1のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蓋を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R、が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換蓋を有してもよい方香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

8

【0031】(10)下記式VIIIで示される式いのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい汚香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ40トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加塩としては、塩酸、真化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法により調製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式1で示される新規なア

10

\* [0037] ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが 【化19】 できる.

(7) (5)

$$\begin{array}{c} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & &$$

の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem.Ber.,1918,51,1500) 等 によって合成することができる。また、式スのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth.Co mann., 1990, 20, 2559, J. Med. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。 式以と式以の化合 物の反応は、適当な消媒(好ましくはトリエチルアミン やビリジンのような塩基性溶媒)中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

【0038】 工程(1)において、出発物質である式IX 40米【0039】 工程(2)において、ニトロ基の差元は違 当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(11)によって0℃から運流過度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金融媒存在下水素に よる接触通元によっても式VIIの化合物を得ることがで ta.

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、午齢金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

ノ保護基の取保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (Z)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレーブ(耐圧解製ポンペ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは譲アンモニア水と加熱して反応させることによって、式口の化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な結合剤・総合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N.Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アドビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、原染剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点膜剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、監付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、舞製の酸に適当な医薬・製剤的に許容しうる活動物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、患清剤、乳化剤、保存剤、緩傷剤、等張化剤、軟膏蓋剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは飲膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式1の化合物及びその酸付加塩は、好酸效 浸潤抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解疹、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に ) 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 NMR Appara tus により運定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ベンジルオキシカルボニル)-1.3-アロバンジアミン0.16g(0.768mol)をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間選押した。トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を減圧下留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一部酸エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

00 [0052] H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.
79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1
H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b
r). 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8.
OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90
(1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.
OHz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成

40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651 mml) をメタノール10 mlに溶解し、油塩酸1 ml及び飲粉0.22g(0.390 mml) を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下雪去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1 v/v) 溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミラ)ノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

(0.312mol)を教費色粉末として た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC1s)  $\delta$  (ppm): 1.76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2H,q,J=6.3Hz). 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br). 4.92 (1H,br), 5.16 (2H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロビ 10 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0.52mi(3.12mol)を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の適りである。

[0056]  $^{1}H-NMR$  (CDC  $^{1}s$ )  $\delta$  (pm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4Hz), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8Hz), 7.71 (1H,t,J=7.8Hz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz), 4Hz)

【0057】(実施例4)

<u>1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ</u> グパ[4,5-c]キノリン・**酢酸塩の**合成

1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.304mol)に臭化水素-酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下連輸し、残液に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(Na:SO4)検溶媒を減圧下留去し、残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノブロビル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色団体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] H-NMR (CD2OD)  $\delta$  (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

<u>1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

14

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を耐圧側製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1境慢拌した。反応液を減圧下洗糖し、残液を少量の水0に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol)を設費色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cmr1: 3320, 317 0, 1650

1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.93(2 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0kz), 6.55(2H,s), 7.2 6(1H,t,J=7.2kz), 7.44(1H,t,J=7.4kz), 7.62(1H,d,J=8.0kz), 8.12 (1H,d,J=8.0kz), 8.19(1H,s) [0061](実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2. 41mol) 及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-

- 30 1.3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na:SO4)後減圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートしてデ取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
- 10 【0062】IR (KBr) csr<sup>1</sup>:3310, 168 0, 1580 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm):1.50 (9H, s), 1.77 (2H.m), 3.27 (2H.q,J=6. 1½), 3.36 (2H.q,J=6.0½), 4.82 (1H,br), 7.37 (1H,br), 7.55 (1 H,t,J=7.8½), 7.72 (1H,t,J=7.7H z), 7.89 (1H,d,J=8.2½), 8.27 (1 H,d,J=8.4½) 【0063】(実施例7)
- 50 3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア

ミノ) プロビルアミノ] -2-2ロロキノリンの合成 4-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70 mol) をエタノール7mlに溶解し、塩化す・ ず [II] · 2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出箇分により、3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルポニルアミ ノ) プロビルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR(CDC1_{2}) \delta(ppm):1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H.t.J=6.2R), 3.35 (2H,q,J=6.0Rz), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ア ロビル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルポニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mo 1)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3380, 168 0.1520

1H-NMR (CDC 13) & (ppm): 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6)4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6Hz), 8.09(1H,s), 8.16 (1H,d,J=8.4k), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1 H-イミ グン[4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン50m (0.139mol)を塩化メチレン3mに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml (1.39mol)を加 え室温で1日撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残液に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 回及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥(NazSO4)後減圧 下油槽した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む)でトリチュレートして折出物を評取し、1-(3ーアミノアロビル) -4-クロロー1 H-イミケゾ [4.5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0068] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 159 0.1510

 $^{1}H-NMR$  (CDC1:+CD:OD)  $\delta$  (ppm) : 2. 06(2H,m), 2.72(2H,t,J=6.8Hz), 2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57 (1H,t,J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6k), 8.03(1Hs), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.11(1H,d,J=8.

0灶)

【0069】(実施例10)

<u>1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5</u> <u>ー c ] キノリンー4ーアミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を附圧興製反応管に入れ、メタノール5ml及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下減縮し、残渣に1N-水酸化ナト リウム水溶液0.3回を加え折出物を炉取して、1-(3-アミノプロピル) -1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u> 4-ペンジルアミノー1ー[3-(tert-ブトキシ</u> カルポニルアミノ) プロヒル] -1H-イミグノ[4. <u>5ーc】キノリンの合成</u>

1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン30年(0.0831mol) にベンジルアミン1回 を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 別のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO。)後、減 圧下消媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ペンジルアミノー1 - [3- (tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン35mg

17

(0.081 l moi) を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃) として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3330, 170 0, 1590, 1540

 $^{1}H-NMR$  (CDC  $^{1}a$ )  $\delta$  (ppm): 1.46 (9H.s). 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4.57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,br), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成(その3)

4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピル] -1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン30mg(0.0695mml)をギ酸3mに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.1gを加え1日加熱週流した。反応液を評過し減圧下溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール-32%酢酸(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノアロピル)-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン7mg(0.0290mml)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン12㎡中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下透縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSOs)後、減圧下溶媒を留去し た。現液をn-ヘキサンージエチルエーテル(1:1v/ v) でトリチュレートして沪取し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.97g(2.46mmol) を實色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm1: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 1H-NMR (CDC 1s) & (ppm): 1.46 (9H, s), 1.63 (2H,m), 1.78 (2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b 18 r). 7.52 (1H,t, J=7.7hz), 7.74 (1 H,t,J=7.8hz), 7.91 (1H,d,J=8.4h z), 8.11 (1H,d,J=8.4hz) 100751 (家妹例14)

【0075】(実施例14) 3-アミノー4- [4-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 — [4 — (tertープトキシカルポニルアミノ) プチル アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.58 (1.27mol) をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mol)を加え1時 間加熱湿流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a1SO4) 後、減圧下溶媒を智去した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1 v/v)溶出画分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4 - [4 - (tert-ブトキシカルポニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.128 (0.329mmol)を橙色結晶として得た。このものの 分光学的データは以下の遭りである。

[0076] IR (KBr)  $cer^1$ : 3270, 168 0, 1540, 760  $^1H-NMR$  (CDC12)  $\delta$  (ppm): 1.44 (9H, s), 1.64 (4H, m), 3.17 (2H, q, J=6.0Hz), 3.27 (2H, t, J=6.6Hz), 3.89 (1H, br), 4.15 (2H, bs), 4.59 (1H, br), 7.47 (2H, m), 7.77 (1H, d, J=7.6Hz), 7.89 (1H, d, J=7.2Hz)

【0077】(実施例15)

30 1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384 mol) にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92 mol) を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (150:1~100:1 v/v) 海出画分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c] キノリン0.12g (0.321 mol) を淡橙色粉末 (mp:148~150℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

(0078) IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1695, 1510

H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>) & (ppm): 1.42 (9H.
s), 1.62 (2H.m), 2.06 (2H.m), 3.
21 (2H.q., J=6.4Hz), 4.58 (1H.b
r), 4.65 (2H.t., J=7.4Hz), 7.66 (1
50 H.t., J=7.2Hz), 7.72 (1H.t., J=7.6H

z), 8.02(1H.s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21 (1H, d, J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

#### 1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンO.10g(0.267mmol)を塩化メチレン6mlに 溶解し、トリフルオロ酢酸0.21ml (2.67mol)を 加え室温で1乗撹拌した。反応液を減圧下油槽し、残渣 10 に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加え てクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSO4)後減 圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレン を少量合む)でトリチュレートして折出物を定取し、1 - (4-アミノブチル)-4-クロロー1 Hーイミグゾ [4,5-c]キノリン45mg(0.164mol)を淡橙 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0080] IR (KBr) cm1: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) δ (pps) : 1.51 (2H, m), 1.96(2H,m), 2.66(2H,t,J=7.2Hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J =7.4比), 7.56 (1H,t,J=7.4比), 7.6 0 (1H,t,J=7.5kz), 7.97 (1H,s), 8.02(1H,d,J=6.4Hz), 8.04(1H,d,J=6.4Hz)

#### 【0081】(実施例17)

#### <u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ[4.5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ ゾ [4.5-c]キノリン40mg(0.146mmol)を耐 圧興製反応管に入れ、メタノール8ml及び冷却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1項提件し た。反応液を減圧下油酸し、残渣を少量の水に溶解し、 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出 物を沪取しエタノールから再結晶して、エー(4-アミ ノブチル) ー1 Hーイミグゾ [4,5-c] キノリンー 4-アミン14mg (0.0548mmol) を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0082] IR (KBr) cm1: 3340, 318 0, 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2 H.br), 1.39 (2H.m), 1.89 (2H. m), 2.55(2H,t,J=6.8Hz), 4.59(2H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H, bs), 7.26 (1H, t, J=7.4Hz), 7.44(1H, t, J=7.7版), 7.62 (1H,d,J=8.0版), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19 (1H,s)

【0083】(実施例18)

<u>4ーペンジルアミノー1ー 「4~(tertープトキシカル</u> ポニルアミノ) ブチル] ー1 Hーイミグア [4.5c]キ/リンの合成

2.0

1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン70m(0.187mol)にベンジルアミン2回を 加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰 のペンジルアミンを包去し、1 N - 塩酸及び食塩水を加 え郷化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥 (NazSO4) 後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、 クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ベンジルアミノー1 ー [4- (tertーブトキシカルボニルアミノ) ブチル] −1H−イミグゾ [4.5−c] キノリン79転 (0.1 77mol)を白色粉末(mp:151~153、5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで ある.

- [0084] IR (KBr) cm1: 3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5.1160
  - <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) δ (ppm) : 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18(2H,m), 4.55(2H,t,J=7.4hz),4.55(1H,br), 4.95(2H,d,J=5.6H)z), 6.03 (1H, t, J=5.6Hz), 7.23-7. 36(4H,m), 7.47(2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H, t, J=7.8Hz), 7.75 (1H,
- 8), 7.90 (2H, d, J = 8.0Hz) 【0085】(実施例19)

<u>1 - (4 - アミノブチル) - 1 H - イミチゾ [4.5 -</u> c]キノリンー4-アミンの合成

4 -ペンジルアミノ-1 - [4 - (tert-ブトキシカル ポニルアミノ) ブチル] -1H-イミググ [4.5c]キノリン67mg(0.150mol)を半酸5mlに溶 解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15gを 加え2日間加熱湿流した。反応液を沪遏し、減圧下溶媒 を雷去した後残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%耐量 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の耐酸塩を得、 アルカリ処理して固体を沪取し、1-(4-アミノブチ ル) -1 H-イミググ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン14mg (0.0548mmol)を微褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致し た.

【0086】(実施例20)

<u> 1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメトキシ) - 1 - ピペ</u> <u>リジンアセチル] アミノ] プロヒル] - 1 H - イミグソ</u> 「4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

21

a) クロロ酢酸O.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロピル) −1H−イミダゾ [4.5−c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 mool)をN.Nージメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1 - (3 - ジメチル アミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて返還で1 晩撹拌した。 反応液に水を加え、 クロロホルムで 1 凹、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を会塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下滞媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 チル) アミノ] プロピル] ー1Hーイミグゾ [4.5ー c]キノリンー4-アミンの粗生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製セデに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロビル] ー1 Hーイミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 業ナトリウム48mg (0.566mol)を加え、7時 国加熱通流した。不落物を浐通して除き、浐液を減圧下 20 連絡した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: l v/v) 溶出画分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] ー1 Hーイミグゾ [4,5ーc] キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) cm1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700  $^{1}H-NMR$  (CDC  $^{1}2$ )  $\delta$  (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J=10.4Hz), 2.74 (2H,m), 2.98(2H,s), 3.39(2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2 Hz), 7.51 (1 H, t, J = 7.7 Hz)z), 7.82 (1 H.d. J=8.2 Hz), 7.89 (1H.s), 7.90 (1H.d.J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) <u>1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ</u> ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンO.24g(1 mol)をN. N-ジメチルホルムアミド30mlに整備し、アクリル酸 75 ul (1.1 smol) 及び1-(3-ジメチルアミノブ ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g (1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50

22 タノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥 (Na:SO4) 使、減圧下溶媒を留 去した。 長液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 落出画 分により目的物を集め、溶媒智去使少量のクロロホルム でトリチュレートして沪取し、1 -- [3-(アクリルア ミノ) プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノ リンー4ーアミン0.14g (0.474mol)を微質色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0090] IR (KBr) car1: 3330, 320 0, 1630, 1525 <sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>2</sub>) δ (ppm) : 2.25 (2H, m), 3.47 (2H, q, J=6.5Hz), 4.61 (2  $H, t, J = 7.0 \pm 0$ , 5.47 (2H, bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Hz). 6.09 (1 H,dd,J=16.8, 10.4 Hz), 6.32(1H,d,J=16.8E), 7.33(1H,t,J=7.6版), 7.53 (1H,t,J=7.8版), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2hz) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロパノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミ グゾ [4.5-c]キノリンー4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン0.12g (0.406mmol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mmol)を加え、1晩加熱温流した。不溶物を沪過 して除き、沪液を濃縮し、残液をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 O:1v/v)溶出両分により目的物を集め、溶媒質去後 エーテルでトリチュレートして严取し、1-[3-[ [4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] アロビル] ー1 Hーイミグゾ [4. 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 1H-NMR (CDC1:) δ (ppm): 1.61 (2H, m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H.m), 2.38(2H.t.J=6.0Hz),2.54 (2H,t,J=6.0肚), 2.74 (2H, m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83

(1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H,s), 7.9

4 (1H,d,J=8.4Hz), 8.68 (1H,br)

【0093】(実施例23) <u>1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ</u> <u> ゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u> 1 − (4 − アミノブチル) − 1 H − イミグゾ [4,5 − ′ c] +/リン-4-アミン0.26g(1mol)をN.N -ジメチルホルムアミド30mに髪濁し、アクリル酸7 5μl(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥 (NazSO4) 検、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 溶出面分により、1 - [4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃)として得た。このものの分

[0094] IR (KBr)  $csr^1$ : 3320, 320 0, 1640, 1530 <sup>1</sup>H-NMR (CDC l<sub>3</sub>) & (ppm): 1.65 (2H, m), 2.04 (2H, m), 3.40 (2H, q, J=6. 7Hz), 4.58 (2H, t, J=7.2Hz), 5.50 (2H, br), 5.52 (1H, br), 5.65 (1H, d, J=10.2Hz), 6.03 (1H, dd, J=16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H, d, J=17.0Hz), 7.33 (1H, t, J=7.6Hz), 7.53 (1H, t, J=7.7Hz), 7.83 (1H, c, J=8.6Hz), 7.93 (1H, d, J=8.4Hz)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ

#### 【0095】(実施例24)

光学的データは以下の遭りである。

<u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mol)をエタノール7mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・複数複88mg (0.288mm) 1)及び炭酸水素ナトリウム25㎏(0.302㎜)を 40 加え、1 喚加熱運流した。不溶物を浐過して除き、沪液 を減職し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1-[4-[[4-(ジフェニ ルメトキシ) -1 -ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4 ーアミン48mg (0.0832mmol) を白色粉末 (m p:174~176℃)として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) car1: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705 1H-NMR (CDC1:) & (ppm): 1.48-1.6

24

3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.81 (1H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0Hz), 7.92 (1H,d,J=8.0Hz), 8.58 (1H,br) [0097] (実給例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ] -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ア ロピル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 mol) をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル)フェニルメトキシ]ピペリジン・塩酸塩 60mg(0.178mol)及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱通流した。不溶物 を沪通した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートしてア取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Omg (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである.

[0098] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.59 (2H, m). 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 40 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ の ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN、N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁し、4-クロロ酪酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加入室温で1晩様拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NarSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチェレー10トしてデ取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

25

[0100] IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3330, 320 0, 1650, 1530

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-ds)  $\delta$  (ppm): 1.91-2.04 (4 H,m), 2.26 (2 H, t, J=7.4 Hz), 3.12 (2 H, q, J=6.2 Hz), 3.64 (2 H, t, J=6.6 Hz), 4.59 (2 H, t, J=6.8 Hz), 6.58 (2 H, br), 7.26 (1 H, t, J=7.4 Hz), 7.45 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7.62 (1 H, d, J=8.0 Hz), 8.03 (1 H, d, J=7.6 Hz), 8.05 (1 H, br), 8.20 (1 H, s) [0101] (実施列27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリンー4-ア ミン25mg(0.0722mol)、4ー(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg (0.144mol) 及び炭酸カリウム40mg (0.289mol) をN,Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥 (NazSO) 後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルム-メタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンプタノイル] アミノ] プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15㎏ (0.0260mol) を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] 1R (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700

<sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H, m), 2.10 (2H, m), 2.

19(2H,m). 2.29(2H,t,J=7.0Hz).
2.34(2H,t,J=6.4Hz), 2.69(2H,m), 3.35(2H,q,J=6.5Hz), 3.40(1H,m), 4.58(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82(1H,t,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)
[0103](実施例28)

26

0 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド40alに懸濁し、5-クロロ古車数0.15al(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSOi)後、溶媒を減圧下雷去した。残渣をエーテルでトリチュレートして評取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)アロビル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm<sup>1</sup>:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

) iH-NMR (DMSO-de) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0kz), 2.12 (2H,t,J=7.4kz), 3.12 (2H,q,J=6.3kz), 3.62 (2H,t,J=6. 2kz), 4.59 (2H,t,J=6.9kz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6kz), 7. 45 (1H,t,J=7.8kz), 7.63 (1H,d,J= 8.4kz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2kz), 8.21 (1H,s) [0105] (実施例29)

10 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベリジンペンタノイル]アミノ] アロビル]-1H-イミグソ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成
1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.139mmol)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mmol)及び炭酸カリウム58mg(0.417mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド3ml中で、100℃に放焼して7時間損搾した。不溶物を評過して除き、溶媒を減圧下留去し

50 た。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール(100:1~70:1v/ v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪収し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) - 1 - ピペリジンペンタノイル] ア ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン-4-アミン20mg(0.0338mo!)を白色粉 末 (mp:152~154℃) として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) cm-1:3330, 320 <sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>3</sub>) δ (ppm) : 1.50 (2H, m), 1.64 (2H,m), 1.69 (2H,m), 1.84 (2H,m), 2.08 (2H,m), 2.19 (2H, m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41 (1H,m), 4.5 7 (2H,t,J=7.0粒), 5.45 (2H,bs), 5.49(1H,s), 5.94(1H,t,J=5.8H)z), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t, J=7.7hz), 7.83(1H, d, J=8.4hz), 7.90(1 H.s), 7.92(1 H.d.J = 8.4 Hz)【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロビ <u>ル]ー1Hーイミググ[4.5-c]キノリンー4ーア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダブ[4,5 -c] キノリン-4-アミンO.24g(1mol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Oalに駆演し、6-ブロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノアロビル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 数集0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。浸油をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル]-1H ーイミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395

1H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm) : 1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m). 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11(2H,m), 3.60(2H,t,J=6, \* \*8比), 4.59 (2H.t.J=7.0比), 6.56 (2H.bs), 7.25 (1H,t,J=7.4版), 7. 44(1H,t,J=7.4Hz), 7.62(1H,d,J=7.8世), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d. J=7.4比), 8.20(1H.s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-]-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] -1H-イミ ゲゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

0. 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) アロビ ル] -1 H-イミグゾ [4,5-c] キノリジー4ーア ミン45mg(0.108mol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び炭酸カリウム59mg (0.430mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3el中、100℃に加熱して8時間機 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出面分 により目的物を集め、溶媒習去後エーテルでトリチュレ ートしてデ取し、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg (0.0462mol)を微質色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。 このものの分光学的デ ータは以下の遭りである。

> [0110] IR (KBr) cm1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm) : 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70(2H,m), 1.86(2H,m), 2.07(2 H.m), 2.17 (2H, t, J = 7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H, t, J=7.6hz), 2.7 1(2H.m), 3.37(2H.q.J=6.5hz), 3.42 (1H,m), 4.57 (2H,t,J=6.8Hz). 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.53 (1H,t,J=7.7比), 7.83 (1 H.d.J=8.4hz), 7.90(1H.s), 7.93(1 H, d, J = 8.2 Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り質疑した。

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル ( I PM) 0.4g 白色ワセリン 7.4g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え掟

拌油解した。 これにミリスチン酸イソプロピル ( T P M) 0.4gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、複拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、攪拌しながら第 10 温冷却した.

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

#### 抗ヒスタミン作用

#### (1)試験方法

休重300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット (購入先:ハムリー) を使用した。 試験方法はT. Ishiib (Naunyo-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分検部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mmの横印切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1ml, CaCl: 2.5ml, K H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 1.2mM, KC14.6mM, MgSO<sub>4</sub> 1.0 30 mH, NaHCO: 25mH, glucose 11.1mH, p H:7.65) を満たした10mlマグヌス容器中に懸態 し、95%Oz, 5%COzの混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンア (NEC San-ei Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン (10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回綴り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1ーイソブチルー1Hーイミダゾ [4.5ー c]キノリンー4ーアミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSQ(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終速度は0. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】葱起は初回感作21日後に、0.9%塩化

験化合物の温度(ICss値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

30

#### 【表1】

被換化合物	抗ヒスタミン作用(1 Css)
イミキモド	> 10-4M
塩酸ジフェンヒドラミン	1.5×10 <sup>-7</sup> M
実施例22	8.4×10°M
突旋例24	4.0×10 <sup>-1</sup> M
実施例27	1.9×10-M
実施例29	3. 4×10-7M
<b>英語列</b> 31	2. 2×10 <sup>-1</sup> M

#### 【0120】(実施例34) 皮膚籽酸球浸潤抑制作用

#### (1) 試験方法。

動物は4週齡のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し た。

#### 【0121】ログニ抗原液の興製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒゲ iologicals, Inc.; Lot.No.14679) 1 gを添加し、3 Omi のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 O Orpaでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。 ホモジナイズした潜液を50回の遠沈管 に移し、室温で3500ppeで5分間違を行い、上液を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seanless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、遺析を行った。遺析終了後、溶液A,B,Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15mlのポリプロピレンチューブに10mlずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで−80℃で 凍結保存した。

#### 【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をゲニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。感作はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μ1投 与することによって行った。この場件方法で初回場件を 合め7日おきに三回患作を行った。

ナトリウム水溶液で200μs/mlのタンパク濃度に関製したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター(テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

#### 【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

窓記48時間後に製権股臼によりマウスを屠殺し脅部の皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml違沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体輪に対し垂直方向に皮膚サンブルの中央と頭側2m上方の2カ房で行った)。標本の観察は光学翻散鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球費を計測した。裏利(被験化合物)による即時平は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基材投与群の好融球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球数))×100

【0126】の各被験案物の興製

実施例3.2の方法により作製した。

【0127】四家物投与方法

超皮技与(密封包带法:Occlusive dressing technique \*

#### \* (ODT))

マウスをエーテル検索して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏剤(被験化合物)の強布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に強布した。さらに、強布部を覆うようにラップをの世神器性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗10 布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間連投した。

32

【0128】 薬局前日→蒸起日(薬足直後) →素定型日 (計3回)

#### 【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ベタメタゾン軟膏の各被酸薬物のダニ葱起マウス皮膚好酸或浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸或浸潤を古草酸ベタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与案件	H	好職难數(個/ca)	(X)
井底作動物			
<b>非歌記</b>	8	0. 33±0. 33	_
建作動物	$\Box$		
グニ撤犯		1	
差付款資	5	519.8±129.98	-
2%イミキモド教育	5	154.0± 33.22	70. 37
実施例22の化合物(2分款者)			
0.12%吉草酸ペタメタソン教育	5	281.6± 50.64	48, 67

#### [0131]

米 米【表3】

<b></b>			
投与票件	713	好酸除款(個/ca)	印制字(X)
<b>非感作動物</b>			
非登配 (std)	2	12.60±8.00	_
進作物化	<u> </u>		
ゲニ製能	Į .		
差対数者 (cont)	7	371.42± 71.03	_
実施例22の化合物(2%飲膏)	5	217.40± 88.51	41.46
実施例24の化合物(2%収費)	5	61. 80± 11. 94	83, 36
実施例27の化合物(2分款管)	5	235. 60± 97. 18	38, 56
実施例29の化合物(2分数等)	5	362.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%飲物)	4	159.75±131.80	56. 99

遊紀2日後の好職球数を各群 mean±S.L.で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮腫抑制作用

(1) 試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の駅化期間の検に実験に供し

**★50** た.

#### [0]33] ①感作及び惹起

B作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099,1994)。すなわち、第白アルブミン (OVA) 1 μ8と水酸化アルミニウムゲル (alum) 4 m8を含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して患作した。さらに、2週間後に同様の方法で追加患作を行った。惹起は2回目の患作10日後にエーテル麻酔下に5μgOVA (20μ1)を耳に皮内注射した。惹起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

## 【0134】②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳神臓反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

#### 【0135】②素物投与方法

案物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より裏剤(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)= ((OVA激起那特投与群 の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA 34

数起消媒投与群の耳の厚み-生食数起消媒投与群の耳の 厚み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32m/kgの経口あるいは関節内投与で即時型及び遅発型の耳浮蓋反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

賽4

技术基础	投与量	7	\$3:00°			
			即時型			
イミキモド	Bing/kg iy	4	0	16.4		
*## 2 2	Stee/kg ip	4	91.8	100.0		
	Sing/kg po	5	28.6	41.4		
デキサメタソ						

#### [0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好散球浸潤抑制効果により、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72) 発明者 飯塚 貴夫 神奈川県足術上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS L5

1997:542873 CAPLUS

127:248129 DN

Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

Terumo Corp., Japan PA

so Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

Patent

DT Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE JP 09208584 **A2** 19970812 JP 1996-13113 19960129 <--MARPAT 127:248129 os

GI

Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

• . ..